

Benestermycin, intrammaarsuspensioon veistele

Autorisé

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Benestermycin, intrammaarsuspensioon veistele

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache au tarissement)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais
280.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovin (vache au tarissement)

- Viande et abats. 8 day
- Lait. 36 hour

Piimale: 36 tundi pärast poegimist, kui ravimit manustati 35 päeva või rohkem enne poegimist. 37 päeva pärast ravi, kui ravimit manustati vähem kui 35 päeva enne poegimist.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51RC25

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Disponible en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Estonian

Disponible uniquement en Estonian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/04/2008

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1513

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/04/2008

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.